

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

61221282

PUBLICATION DATE

01-10-86

APPLICATION DATE

28-03-85

APPLICATION NUMBER

60061904

APPLICANT: NISSAN FUERO YUKI KAGAKU KK;

INVENTOR: NAKANISHI SUKEJI;

INT.CL.

: C09K 3/16 C08K 5/54 C09D 5/14 C09K 3/00

TITLE

: PREVENTION OF SURFACE CONTAMINATION

ABSTRACT :

PURPOSE: To prevent surface contamination of molded product caused by dust and oily components, by applying uniformly a solvent solution of alkyl silicate containing a specified

trace amount of Si to the surface of molded product, followed by drying.

CONSTITUTION: A solvent solution of 2-18C alkyl silicate having an Si content of 0.05~0.0003wt% is applied uniformly to the surface of molded product consisting of thermoplatic resin, thermosetting resin, metal and inorganic mate rial, followed by drying. Formed alkyl silicate film prevents surface contamina tion due to dust and oily components, etc. The alkyl group of the alkyl silicate should pref. be a secondary alkyl group. When two or more alkyl silicates are used, at least one of them should pref. have a secondary alkyl group. The treatment is done by coating or interweaving.

COPYRIGHT: (C)1986, JPO& Japio

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-221282

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和61年(1986)10月1日
C 09 K 3/16 C 08 K 5/54 C 09 D 5/14 C 09 K 3/00	1 0 9 1 1 2	6683—4H 6847—4J 6516—4J 6683—4H	審査請求 未請求	: 発明の数 2 (全7頁)

劉発明の名称 表面汚れ防止法

②特 願 昭60-61904

20出 願 昭60(1985)3月28日

⑫発 明 者 中 西 資 治 加須市南篠崎1丁目11番地3号 日産フェロ有機化学株式

会社埼玉工場内

⑪出 願 人 日産フェロ有機化学株 東京都中央区日本橋本町1丁目2番地2号

式会社

明 細 看

1. 発明の名称

表面汚れ防止法

2.特許請求の範囲

- (1) 成形品の表面に Si 含有量が 0.05~0.0005 重量 が であるように溶剤で希釈した、 炭素数 2~18のアルキルシリケートを均一に塗布 し、その後に乾燥することを特徴とする成形 品の表面汚れ防止法。
- (2) アルキルシリケートのアルキル基が第2ア ルキル基である事を特徴とする特許請求の範 囲第1項の表面汚れ防止法。
- (3) アルキルシリケートが2種以上のアルキルシリケートの混合物であり、その中の少くとも一種が第2アルキル基をもったアルキルシリケートである事を特敵とする特許請求の範囲第1項及び第2項の袋面汚れ防止法。
- (4) 熱可塑性樹脂 1 0 0 重量部に対し、炭素数 が 2 ~ 1 8 のアルキルシリケートを Si 含有量 として 0.1 ~ 0.0 0 0 5 重量部を練り込むこ

とを特徴とする熱可塑性樹脂成形品の表面汚れ防止法。

- (6) アルキルシリケートのアルキル基が第2ア ルキル基であることを特徴とする特許請求の 範囲第4項の表面汚れ防止法。
- (6) アルキルシリケートが2種以上のアルキルシリケートの混合物であり、その中の少くとも一種が第2アルキル基をもったアルキルシリケートである事を特徴とする、特許請求の範囲第4項及び第5項の表面汚れ防止法。

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は熱可塑性樹脂・熱硬化性樹脂・金属及び無機材料による成形品の表面に生ずる塵埃や油性成分等に起因する汚れ防止に関するものである。

従来の手法

通常、熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂による成形品、金属成形品及び無機物成形品等、いずれの場合も成形品の表面に種々なる汚れが付着し

やすく、その為に成形品の特に外観を着しく阻害し、商品価値を低下させる要因となっている。 従来この対策として、プラシや風で吹き飛ばして除去したり、コロナ放電による除去や種々な 汚れ防止剤をコーティングする方法が行なわれているが、これ等の手段は一時的なものであり、 汚れ防止についての持続性に劣ったり又十分な ものではなかった。

固体表面の汚れは盛埃等的電気によって付着するのが大部分である。従って静電気発生抑止剤の開発は、汚れ防止法と密接な関係があった。例えば、特公昭31-653、特公昭32-5946に四塩化ケイ素と一価の脂肪族アルコールとの反応で得られたコロイド溶液を合成樹脂表面に盈布して静電防止能を付与する方法がある。

また、Polyfile(ポリファイル)1984、 8月号(大成社発行)には静電防止のため導電性を付与し、ブラスチックの抵抗値を所定値以下に落すといり思考が紹介されている。

18の範囲内で単独もしくは、2種以上の混合アルコールが良い。

第1の1価アルコールとは、エチルアルコール、n-ブロビルアルコール、n-ブチルアルコール、n-ブチルア
コール、イソブチルアルコール、n-アミルア
ルコール、イソアミルアルコール、n-ヘギシ
ルアルコール、n-ヘブチルアルコール、nオクチルアルコール、2-エチルヘサシルアル
コール、ラウリルアルコール、ミリスチルアル
コール、セチルアルコール、ステアリルアルコール、
フール、ピニルアルコール、アリルアルコール、
クロチルアルコール、アリルカルピノール、オレイルアルコール等を云う。

また、第2の1価アルコールとは、イソプロ ピルアルコール、Sac - プチルアルコール、2 - ペンタノール、メチルイソプロピルカルピノ - ル、メチルピニルカルピノール等を云う。

汚れ防止の効果として、アルキルシリケート のアルキル基が、第1 でも第2 でも効果がある これらに共通事項として、 汚れ防止すなわち 帯電防止には Si の化合物が効果的 であると考え られる。

本願の趣旨

本発明者は、これらの思想の延長としてアルキルシリケートの作用を鋭意研究を重ねた結果、以下に詳述する本発明の方法が実用上極めて優れている事を見出した。

本発明の汚れ防止法としては、熱可塑性樹脂成形品、熱硬化性樹脂成形品、金属成形品及び無機材成形品等の各種成形品の表面にアルキルシリケートを塗布して汚れを防止する表面強地樹脂に添加し通常使用されるその他の配合剤と共に練り込みによって汚れを防止する練り込み法がある。

本発明によるアルキルシリケートとは炭素数2~18の第1及び第2の1価アルコール4モルに四塩化ケイ素1モルを作用させて得られたものである。

第1及び第2の1価アルコールは炭素数2~

が、驚くべき事に第1より第2アルキル基の方 が効果のある事がわかった。

この現象は、アルキルシリケートのアルキル 基が第2アルキル基の場合特にブルームしまりたものの加水分解が早いため、成形物表面 落り加水分解を起こした生成物が汚れと共に脱落にはく 離効果)し易くなる。 従って第2アルやはシリケートはシリカの静電防止効果とはを発が果かられる。 なお、アルキルシリケートの中から1~2種以上を混合して使用した場での中から1~2種以上を混合して使用した場である。が好まし、汚れ防止に持続性をもたせるものである。

本発明の表面盈布法による汚れ防止の場合は、各種成形品の表面に前述のアルキルシリケートを Si 含有量で 0.05~0.0005 まになる機器沢用剤剤で調整したアルキルシリケート 塗布液を 均一に盛布する方法である。

ここで言う成形品とは、フェノール、尿素、メラミン、ポリエステル、シリコンなどの無硬化性樹脂成形品、金属成形品、ガラス、セラミック等の無機材成形品及び熱可塑性樹脂成形品を言う。

に 重布する方法であり 乾燥は、 自然 乾燥及び加 熱乾燥のどちらでも良い。

Si 含有量で 0 0 5 5 以上含有させたアルキルシリケート 強布液を均一に 強布した場合、 強布 乾燥後、 シート及び 成形品の 表面を白潤させ、 製品の外観を損い、 品質を著しく低下させる。 また Si 含有量で 0 0 0 5 重量 5 以下含有させたアルキルシリケート 強布液を均一に 強布した場合は効果が輝く実用的ではない。

練り込み法

本発明の練り込み法による汚れ防止の場合は、アルキルシリケートを希釈溶剤で希釈する事なく直接練り込む。無可塑性樹脂100重量部に対し、前述のアルキルシリケートを 81 含有量で 0.1~0.0005重量部になるように添加し、通

ルエーテル、エチレングリコールモノブチルエ -テル、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、 プチルセロソルブ等のグリコールエーテル類, ロ - ヘキサン, п - ヘブタン、 п - オクタン、 石油エーテル、石油ペンジン、リグロイン、ガ ソリン、灯油、石油スピリット、石油ナフサ、 シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン、ペン セン、トルエン、キシレン、エチルペンセン。 ジエテルペンゼン, トリメチルペンゼン, アミ ルペンゼン等の炭化水素類。メチル(メタ)ア クリレート, エチル(メタ)アクリレート, ブ ロピル(メタ)アクリレート。 プチル(メタ) アクリレート、 2-エテルヘキシル(メタ)アク リレート。アウリル(メタ)アクリレート等の (メタ)アクリル酸エステル類をあげることが できる。

表面歯布法としては、通常契約されているスプレー、浸漬、刷毛塗り等の方法があり、81合有量で 0.05~0.005 重量がになる様にアルキルシリケートを密列で調整した歯布液を均一

常使用されるその他の配合剤と共に練り込むも のである。

ここで云う熱可塑性樹脂としては。 ポリエテ レン, ポリプテン。ポリプロピレン。ポリー3 - メチルプテン, エチレン - 酢酸ピニル共重合 体、エチレン・プロピレン共重合体などのポリ オレフィン及びこれらの共重合体。ポリ塩化ビ ニル、ポリ臭化ヒニル、ポリファ化ヒニル、ポ り塩化ビニリデン、塩素化ポリエチレン、塩素 化ポリプロピレン、ポリファ化ピニリデン、臭 素化ポリエチレン、塩化ゴム、塩化ビニル・酢 **使ビニル共重合体、塩化ビニル・エテレン共重** 合体。塩化ビニル・ブロビレン共重合体。塩化 ピニル-スチレン共重合体。塩化ピニル-イソ ブチレン共重合体、塩化ビニル-塩化ビニリデ ン共重合体。塩化ビニル-スチレン-アクリロ ニトリル共重合体、塩化ピニル・ブタジェン共 重合体,塩化ビニル・イソブレン共重合体,塩 化ピニル-塩素化プロピレン共重合体,塩化ピ ニル・アクリル酸エステル共重合体, 塩化ビニ

ル・マレイン酸エステル共重合体。塩化ヒニル - メタクリル酸エステル共重合体。塩化ビニル - アクリロニトリル共重合体。内部可塑化ポリ 塩化ピニルなどの含ハロゲン合成樹脂。ポリス チレン、ポリ酢酸ピニル、アクリル樹脂、スチ レンと他の単量体(ブタジエン。アクリロニト リル、無水マレイン酸など)との共重合体。ア クリロニトリル・ブタジエン・スチレン共重合 体、メタクリル酸エステル・ブタジエン・スチ レン共重合体、アクリル酸エステル - プタジエ ン・スチレン共重合体。メタクリル酸エステル - ブタジエン・ステレン共重合体,ポリメチル メタクリレートなどのメタクリレート樹脂。ポ リピニルアルコール, ポリピニルホルマール, ポリピニルプチラール、ポリカーポネート答が あり、更にイソプレンゴム、プタジエンゴム、 アクリロニトリル・プタジエン共重合ゴム,ス チレン・ブタジエン共重合ゴムなどのゴム類や これらの樹脂のプレンド品を言う。

実施例による説明

評価1:ほとんどなし

2:若干あり

5:ヤヤ多い

4:多い

5:かなり多い

ゟ:著しい

実施例1(表面逾布法)

アルキルシリケートの合成はアルコールとしてエチルアルコールを用い、その容液の調整にはメチルアルコールを希釈容剤として使った。この盗布液を市販の a. 1 ㎜の軟質塩化ビニールシートに、パーコーターで均一に塗布、乾燥し、1 年間屋外条路してその汚れの程度を目視により判定した。

以下に実施例により更に詳しく説明する。 表面盘布法及び り込み法の金般を通じ、ア ルキルシリケートの調整は次の手法を採用した。

A. アルキルシリケートの合成

各種アルコール 4 モルに滴下ロートを用いて四塩化ケイ素 1 モルを徐々に摘下し、金素雰囲気下常温で 2 時間、 6 0 ℃,アスピレーター放任 5 0 mm Hg 下,3 時間。反応し発生した塩酸を完全に除去し各種アルキルシリケートを得た。これらのもののPHは 7.0で中性を示した。

B. アルキルシリケート含布液の調整

上記Aで得たアルキルシリケートを希釈 用溶剤で希釈し、得られた溶液中の81含有量をそれぞれ所定値に合わせた。

汚れの評価はJIS A 1410 のプラスチック建 集材料の屋外暴露試験法を用いて1 年間屋外暴 露してその汚れの程度を目視により判定した。 汚れは次の評価基準を設けて判定する。

第 1 表

4	塗布液中の								
16.	\$1含有量(5)	1 <i>ケ</i> 月	2ヶ月	3ケ月	4 ケ月	5 夕月	6 5月	9ヶ月	12ヶ月
1	0	2	3	3	4	4	4	5	6
2	0.0001	1	2	2	3	3	3	4	5
5	00005	1	1	2	2	2	5	3	4
4	0.01	1	1	1	2	2	2	2	3
5	0.023	1	1	1	2	2	2	2	5
6	0.0 5	1	1	1	2	2	2	3	3
7	0.09		全面	百白 1	<u></u>	盘布	直後)

実施例2(表面逾布法)

Γ		盘布液中の		汚 れ							
Æ	アルコール租	Si含有量(A)	1 ケ月	2 ケ月	3 ケ月	4 ケ月	5 ク月	6 ケ月	。 ケ月	12 ケ月	
B	エチル	0.023	1	1	1	2	2	2	5	3	
9	イソプロピル	0.023	1	1	1	1	1	1	2	2	
10	Sec. 74N	0.023	1	1	1	1	1	1	2	2	
*	エチル イソプロビル ラウリル	0.025	1	1	1	1	1	1	2	5	

註) *エチル:イソプロピル:ラウリル各シリケートは重量 比で1:117:35に混合した。

実施例1の如く合成したエチルシリケートを メチルアルコールで調整した盘布液を板ガラス 表面に均一に盘布し1年間屋外 暴露してその汚 れの程度を目視れて判定した。

尚テスト法及び汚れの評価は実施例1に準ず る。

	歳布液中の			-					
Æ	S1含有量(%)	1ケ月	2ケ月	3ケ月	4ケ月	5ヶ月	6ケ月	4 4 3 4 3 5 5 2 2 2 2 2 2 5 5	129月
12	0	2	2	5	5	3	4	4	5
13	0.0001	1	2	2	3	3	3	4	5
14	00005	1	1	2	2	3	3	3	4
15	0.01	1	1	1	1	2	2	2	5
16	0.023	1	1	1	1	2	2	2	3
17	0.05	1	1	1	1	2	2	5	3
18	0.06	,	全面	白化	(🏦	布直	後上	9)	

実施例 4 (表面盘布法)

アルキルシリケートの合成には次要にかかげ る各種アルコールを用いたが、歯布液の調整、 根ガラス表面への盛布及び汚れの判定は実施例 1 化単する。

	アルコール種	塗布液中の	一 、								
16		81含有量例	1 ケ月	2 ケ月	3 ケ月	4 ケ月	5 ケ月	6 ケ月	9 ケ月	12 ケ月	
19	エチル	0.023	1	1.	1	1	2	2	2	5	
20	イソプロピル	0.023	1	1	1	1	1	1	2	2	
21	Sec . ブチル	0.025	1	1	1	1	1	1	2	2	
* 22	エチル イソプロピル ラウリル	0.023	1	1	1	1	1	1	2	5	

註) エチル:イソプロピル:ラウリル各シリケートは重量 比で1:117:35に混合した

実施例 5 (練り込み法)

エチルアルコールを用いて、AKよる方法で 得たエテルシリケートを、次の配合に従って試 料を十分混合し、B×16インチの試験ロール で175℃, 10分間混練し厚み0.2 mmのシー トを作成した。次いでこのシートを1年間屋外 **拳罵してその汚れの程度を目視により判定した。** 尚テスト法及び汚れの評価は実施例1に準ず

る。また。Si 含有量(重量部)はエチルシリケ - ト中の8iの量を塩ビ100重量部に対して換 算した値である。

(配合)

塩化ビニル (重合度1300) 100 重量部 DOP 45.0 TCP 7.0 . • エポキシ化大豆油 2.0 Ba/2n 系液状安定剂 (LTL-501A) 30 . 本顧のエチルシリケート 所定量(表示)

<i>1</i> 6€ 8									
	Bi含有量	1ケ月	2ヶ月	3ヶ月	4ケ月	5ケ月	6ケ月	9ケ月	12岁月
25	0	2	2	3 .	3	4	4	5	6
24	0.0001	1	2	2	3	5	4	4	5
25	0.0005	1	1_	2	2	3	5	3	4
26	0.01	1	1	1	2	2	2_	5	4
27	0.023	1	1	1	2	2	2	3	3
28	0.05	1	1	1	2	2	2	3	3
29	0.15		全	面失:	3 ()	き明 1	生阻1	手)	,

実施例6(り込み法)

アルキルシリケートの合成には次表にかかげる各種アルコールを用いた。塩化ビニールへの練り込みは実施例 5 に、汚れの判定は実施例 1 に単する。

第 6 表

	アルコール種	S1含有量		汚 れ							
16.			ク月 1	2月 2	勿用	万月	5月	勿	夘月	12月	
30	エチル	0.023	1	1	-	2	2	2	3	3	
31	イソプロピル	0.025	1	1	1	1	1	2	2	2	
52	8ec .ブチル	0.025	1	1	1	1	1	2	2	2	
* 55	エチル イソプロピル ラクリル	0.0 2 5	1	1	1	1	1	2	2	5	

註)*エチル:イソプロピル:ラウリル各シリケートは重量 比で1:117:35に混合した。

発明の効果

実施例 1 ~ 6 の結果にみられる様にアルキルシリケートを強布した場合。練り込んだ場合、いずれの場合も本発明によるものは優れた汚れ

に相違が顕著にみられる。実験 B では 4 ケ月後に 汚れの指標が 2 に連するが実験 9 、 1 0 では 9 ケ月に至って、はじめて 汚れが 2 に達する。 従って、 第一アルコールと 第二アルコールの 効果は実用上無視できない。

また、第二アルコールは他のアルコールと併用しても汚れ防止の効果がある。すなわち、実験11にみるごとく第1アルコールと第2アルコールの併用は、第2アルコールの単独使用時の実績に匹敵する。

練り込み法の場合は、実施例 5 , 第 5 表にみられる様に塩化ビニールに対する 81 含有量が 1.0000 5 重量部であると表面汚れ防止効果が顕著である。即ち 81 含有量が 1.000 5 重量部以下の場合(実験 2 5 , 2 4)においてはなり、また 81 含有量が 1.1 重量部以上(実験 2 9) だと練り込んだシートが全面失変透明性を阻害し、しいては成形品の価値を着しく低下させる。よって、実用的な 81 含有量は樹脂

防止性を示した。

表面塗布法にあっては実施例1,第1表にみる如く、益布液中のSi合有量がQO5~QO005 重量がであると表面汚れ防止効果が顕著である。 すなわち、Si含有量がQO005が以下の場合(実験1,2)にかいては2ヶ月以後の汚れはは なはだしく実用的ではない。また、Si含有量が QO5重量がより高い(実験7)と塗布直後より全面白化して、外観を著しく損なり。よって、 実用的唇液の濃度はSi含有量としてQO5~Q

同様の結果は実施例 5 第 5 表においてもあてはまる。

また、実施例2、第2表においては第1アルコールをアルキルシリケートの合成に用いた場合と第2アルコールをアルキルシリケートの合成に用いた場合の効果の相違が顕著である。すなわち、エチルアルコールを用いた場合(実験8)と、第2アルコール単独(実験9、10)または混合で用いた場合(実験11)とで汚れ

1 0 0 重量部に対し 0.1 ~ 0.0005 重量部が好ましいと言える。

また、実施例 6、 第 6 表においては第 1 アルコールをアルキルシリケートの合成に用いた場合と、 第 2 アルコールをアルキルシリケートの合成に用いた場合の効果の相違が顕著である。 すなわち、エチルアルコールを用いた場合(実験 3 0) と第 2 アルコール単独(実験 5 1、5 2)または混合で用いた場合(実験 5 3)とで汚れに相違が顕著にみられる。

実験30では4ヶ月後に汚れの指標が2に達するが実験31、32では6ヶ月に至ってはじめて汚れが2に達する。従って第1アルコールと第2アルコールの効果は実用上無視できない。また第2アルコールは他のアルコールと併用しても汚れ防止の効果がある。すなわち実験33にみるごとく、第1アルコールの単独使用時の実績

表面重布法の場合も練り込み法の場合も第1

と匹敵する。

アルコールより第 2 アルコールを使って合成したアルキルシリケートの方が汚れ防止には顕著な効果を示すものである。

特許出願人 日走了口有供化学株式全在